# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

特 許 協 力 条 約

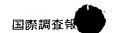
10/069290

 $P \mathrel{\mathsf{C}} \mathsf{T}$ 

#### 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 H757-PCT	今後の手続き   			の送付通知様式( 参照すること。	PCT/ISA/220)
国際出願番号 PCT/JP00/05617	国際出願日(日.月.年)	22.08.		優先日 (日.月.年)	23.08.99
出願人 (氏名又は名称) 中	外製薬株式会社	± ————————————————————————————————————			
国際調査機関が作成したこの国際調査この写しは国際事務局にも送付される		規則第41条(P	CT18条	)の規定に従い出	願人に送付する。
この国際調査報告は、全部で3	ページであ	る。			
この調査報告に引用された先行	技術文献の写し	も添付されてい	る。		÷
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除く この国際調査機関に提出さ					た。
b. この国際出願は、ヌクレオチト この国際出願に含まれる書 この国際出願と共に提出さ	面による配列家	長		列表に基づき国際	調査を行った。
出願後に、この国際調査機	関に提出された	と 書面による配列	]表		
□ 出願後に、この国際調査機 □ 出願後に提出した書面によ 書の提出があった。					<b>事項を含まない旨の陳述</b>
書の提出があった。 書面による配列表に記載し 書の提出があった。	た配列とフレギ	キシブルディスク	による配列	表に記録した配列	削が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	ぶできない(第	[欄参照)。			
3. 発明の単一性が欠如してい	ゝる(第Ⅱ欄参	照)。		r	
4. 発明の名称は ☑ 出願	[人が提出した	ものを承認する。	,		
□ 次に	示すように国	際調査機関が作品	成した。		
	 i人が提出した	ものを承認する。			
第二	・ 欄に示されて 調査機関が作	いるように、法族	施行規則第4 は、この国際	祭調査報告の発送	38.2(b)) の規定により の日から1カ月以内にこ
6. 要約割とともに公表される図は、 第図とする。	人が示したと	おりである。		. V なし	
. 出願	人は図を示さ	なかった。			
□ 本図	は発明の特徴	を一層よく表して	ている。		



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> A61K38/21, 39/395, 45/00, A61P35/00, 19/00, G01N33/50, 33/15

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' A61K38/21, 39/395, 45/00, A61P35/00, 19/00, G01N33/50, 33/15

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

#### C. 関連すると認められる文献

12414		
引用文献の カテゴリー*	   引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
PX	Database Biosis on STN, No. 2000:47072, & Ozaki, S. et al., 'Interferon-alpha and -gamma enhance the HM1. 24 expression on myeloma cells through the STAT- signaling pathway' Blood, (Nov. 15, 1999) Vol. 94, No. 10 Suppl. 1 Part 1, p. 549a Meeting Info.: Forty-first Annual Meeting of the American Society of Hematology New Orleans, Louisiana, USA December 3 -7, 1999 The American Society of Hematology	1-28
1 .		

#### ▼ C欄の続きにも文献が列挙されている。

↓ | パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3452

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 07.11.00 国際調査報告の発送日 21.11.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 新留 豊 新留 豊 4 C 9639

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調查報	•

.C (続き).	関連すると認められる文献	· ·
引用文献の カテゴリー*	関連すると認められる文献 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 99/18997, Al (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 22.4月.1999 (22.04.99),請求の範囲15,19参照 & AU, 9894614, Al & EP, 1023906, Al	1-28
A	Ozaki, S. et al., 'Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells' 全文参照 BLOOD, (June 1999) Vol.93, No.11, p.3922-30	1-28
A	Verhaar, Marlies J., et al., 'In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines' Cancer Lett., (May 1999), Vol. 139, No. 1, p. 67-73	1-28
	<del>_</del>	99

**10/069298** 

The state of the s

#### 特許協力条約

PCT

#### 国際予備審査報告

REC'D 2 1 MAR 2002

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 H757-PCT	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/05617	国際出願日 (日.月.年) 22.08.00 優先日 (日.月.年) 23.08.99
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> 19/00, G01N33/50, 33/	A61K38/21, 39/395, 45/00, A61P35/00, 15
出願人 (氏名又は名称) 中	外製薬株式会社
1. 国際予備審査機関が作成したこの目	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。
2. この国際予備審査報告は、この表紙	stを含めて全部で <u>3</u> ページからなる。
□ この国際予備審査報告には、M 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	
3. この国際予備審査報告は、次の内容	うを含む。
I ☑ 国際予備審査報告の基礎	
Ⅱ    優先権	
   Ⅲ	上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成
IV  発明の単一性の欠如	
V V PCT35条(2)に規定す の文献及び説明 VI ある種の引用文献	トる新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため
UI □ 国際出願の不備	COPPECTO
□ VⅢ □ 国際出願に対する意見	VERSION
国際予備審査の請求書を受理した日 21.09.00	国際予備審査報告を作成した日 21.03.01
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4 C 9639

電話番号 03-3581-1101 内線

3 4 5 2

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号





国際出願番号 PCT/JP00/05617

I. 国際予備審査報	&告の基礎		
1. この国際予備報 応答するために PCT規則70.	こ提出された差し替え用紙は、	せいて作成され この報告書には	れた。(法第6条(PCT14条)の規定に基づく命令に おいて「出願時」とし、本報告書には添付しない。
▽ 出願時の国際	<b>発出願書類</b>		
明細書明細書	第	_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、 -	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの
計求の範囲 請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第 第		出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの  一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一 一
図面 図面 図面	第 第 第		出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 
明細書の配列 明細書の配列	刊表の部分 第 刊表の部分 第 刊表の部分 第	ページ、 ページ、 ページ、 	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の審簡と共に提出されたもの
2. 上記の出願書類	頁の言語は、下記に示す場合を	と除くほか、この	の国際出願の言語である。
上記の書類は、	下記の言語である	語である	ప.
	のために提出されたPCT規		う翻訳文の言語
1	則48.3(b)にいう国際公開の言 審査のために提出されたPC		は55.3にいう翻訳文の言語
			おり、次の配列表に基づき国際予備審査報告を行った。
	出願に含まれる書面による配		
	出願と共に提出されたフレキ		による配列表
			出された書面による配列表
			出されたフレキシブルディスクによる配列表
出願後にきる。		出願時における	国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
書面によ	る配列表に記載した配列とフ があった。	レキシブルディ	スクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
4. 補正により、T   明細書	記の書類が削除された。 第	ページ	
請求の範囲	第	項	
□ 図面	図面の第	~	ジ <b>/</b> 図
れるので、そ	a審査報告は、補充欄に示した の補正がされなかったものと ける判断の際に考慮しなければ	して作成した。	が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認めら 、(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上 告に添付する。)
			·

#### 国際予備審查報告

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(PC	T35条(2)) に定める見解、そ	それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲	1-28	有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-28	有 無
	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-28	有 無

#### 文献及び説明 (PCT規則70.7)

・国際調査報告で引用された文献

文献1:WO, 99/18997, Al (Chugai Seiyaku Kabushiki Kaisha), 22.4月.1999 (22.04.99)

文献 2 : Ozaki, S. et al., 'Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells' BLOOD, (June 1999) Vol. 93, No. 11, p. 3922-30

文献 3: Verhaar, Marlies J., et al., 'In vitro upregulation of carcinoembryonic antigen expression by combinations of cytokines' Cancer Lett., (May 1999), Vol. 139, No. 1, p. 67-73

• 説明

文献1には、HM1.24抗原に対する抗体、及び生体応答修飾剤を有効成分とす る、該抗体の作用増強剤を用いて、腫瘍を処置することが記載されている。当該生体 応答修飾剤には、漠然とインターフェロンが含まれるとされるが(請求の範囲1 5)、これらの生体修飾応答剤がHM1.24抗原の発現増強をすることは記載されていない。さらにインターフェロン(以下IFN)については、抗HM1.24抗体 の作用増強活性についても、具体的には確認されていない。 文献2には、抗HM1.24抗体の抗腫瘍活性が、インターロイキン(以下、I

L) -2、IL-12あるいはIL-15により増強されることが記載されている しかし、 $IFN-\alpha$ 、 $\gamma$ あるいはIRF-2蛋白質によるHM1. 24抗原の発現増 強、あるいは抗HM1.24抗体の作用増強については何ら記載されていない。

文献3には、IFN-α、γとIL-6の組み合わせが、腫瘍細胞上のcarcinoemb riogenic antigen (CEA)の発現を増強することが記載されている。しかし、この文献 は具体的なHM1.24抗原を開示していないため、上記組み合わせを抗HM1.2 4抗体とともに用いてみることは、当業者に自明でない。 以上より、文献1-3によっては、請求の範囲1-28にかかる発明の新規性、進

歩性は否定されない。

請求の範囲1-28にかかる発明は、産業上の利用可能性を有する。

Translation

## PATENT COOPERATION TREATY



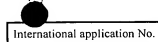
PCT

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	T		
Applicant's or agent's file reference H757-PCT	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP00/05617	22 August 2000 (22.	(00.80	23 August 1999 (23.08.99)
International Patent Classification (IPC) or n A61K 38/21, 39/395, 45/00, A6		, 33/15	
Applicant		<del></del>	
CH	UGAI SEIYAKU KABUS	HIKI KAIS	SHA
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant and	ination report has been prepared ecording to Article 36.	by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	4 sheets, including	g this cover s	heet.
amended and are the basis fo	ied by ANNEXES, i.e., sheets of r this report and/or sheets contai Administrative Instructions und	ning rectifica	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a to	otal of sheets.		A (1.07)
3. This report contains indications rela	ting to the following items:	1/	ERGION
I Basis of the report		13	
II Priority			PRICEE
Non-establishment	of opinion with regard to novelty		
I cak of unity of inv	_		
11 🗀	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	to novelty, in	ventive step or industrial applicability;
V 🖾 citations and explan	ations supporting súch statemen	t	
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in the	e international application		
VIII Certain observation	s on the international application	ı	
Date of submission of the demand	Date o	f completion (	of this report
21 September 2000 (21	.09.00)	21 1	March 2001 (21.03.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	rized officer	
Facsimile No.	Teleph	one No.	·

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)



# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

## PCT/JP00/05617

I. Basis of the report	
1. With regard to the elements of the international application:*	·
the international application as originally filed	
the description:	
pages	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed with the letter of	
the claims:	
	, as originally filed
pages, as amended (together with an	
pages	, filed with the demand
pages, filed with the letter of	
the drawings:	, as originally filed
pages	, filed with the demand
the sequence listing part of the description:	
pages	, as originally filed
pages	, filed with the demand
pages, filed with the letter of	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Author the international application was filed, unless otherwise indicated under this item.  These elements were available or furnished to this Authority in the following language	ority in the language in which
the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1)	b)).
the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examin or 55.3).	nation (under Rule 55.2 and/
3. With-regard-to-any-nucleotide-and/or-amino-acid-sequence-disclosed-in-the-international-apreliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing:	pplication, the international
contained in the international application in written form.	
filed together with the international application in computer readable form.	
furnished subsequently to this Authority in written form.	
furnished subsequently to this Authority in computer readable form.	
The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go be international application as filed has been furnished.	yond the disclosure in the
The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the been furnished.	written sequence listing has
4. The amendments have resulted in the cancellation of:	÷
the description, pages	
the claims, Nos.	
the drawings, sheets/fig	
5. This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	have been considered to go
* Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation und in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not conta and 70.17).	der Article 14 are referred to in amendments (Rule 70.16
** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to the	his report.

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/JP 00/05617

Statement			
Novelty (N)	Claims	1-28	YES
	Claims		NO NO
Inventive step (IS)	Claims	1-28	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-28	YES
	Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

Documents cited in the international search report.

- Document 1: WO, 99/18997, Al (Chugai Seiyaku KK), 22
  April 1999 (22.04.99)
- Document 2: S. Ozaki et al., "Humanized anti-HM1.24 antibody mediates myeloma cell cytotoxicity that is enhanced by cytokine stimulation of effector cells", Blood (June 1999), Vol. 93, No. 11, pp. 3922-30
- Document 3: Marlies J. Verhaar et al., "In vitro

  upregulation of carcinoembryonic antigen

  expression by combinations of cytokines",

  Cancer Lett. (May 1999), Vol. 139, No. 1, pp.

  67-73

### Explanation

Document 1 discloses an antibody to HM1.24 antigen and treatment of tumours by using a enhancer of said antibody in which the active ingredient is a bioresponse modifier. It vaguely indicates that said bioresponse modifiers include interferons (Claim 15); however, it does not mention that these bioresponse modifiers enhance expression of the HM1.24 antigen. Moreover, it does not provide specific confirmation that interferons (IFN) enhance the action of the anti-HM1.24 antibody.

Form PCT/IPEA/409 (Box V) (January 1994)



International application No.
PCT/JP 00/05617

Document 2 discloses enhancement of the antitumour activity of the anti-HM1.24 antibody by interleukin (IL) 2, IL-12 or IL-15. However, it does not disclose enhancement of expression of the HM1.24 antigen or enhancement of the action of the anti-HM1.24 antibody by IFN- $\alpha$  or  $\gamma$ , or by IRF-2 protein.

Document 3 discloses enhancement of expression of carcinoembriogenic antigen (CEA) on tumour cells by a combination of IFN- $\alpha$  and  $\gamma$  and IL-6. However, this document does not specifically disclose the HM1.24 antigen; therefore, use of an aforementioned combination with the HM1.24 antigen would not be obvious to a person skilled in the art.

Therefore, Documents 1-3 do not take away the novelty or inventive step of Claims 1-28.

The inventions set forth in Claims 1-28 are industrially applicable.